



MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

日本国特許庁(JP)

(19)[ISSUING COUNTRY]

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

公開特許公報(A)

(12)[GAZETTE CATEGORY]

_vLaid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

特開平7-128890

(11)[KOKAI NUMBER]

Unexamined Japanese Patent (1995-128890)

Heisei 7-128890

(43)【公開日】

平成7年(1995)5月19日

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

(1995.5.19)

(54)【発明の名称】

電子写真感光体

(54)[TITLE of the Invention]

ELECTROPHOTOGRAPHIC

SENSITIVE

BODY

(51)【国際特許分類第6版】

G03G 5/06

371

348

(51)[IPC Int. Cl. 6]

G03G 5/06 371

348

【審査請求】 未請求

[REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 3

[NUMBER OF CLAIMS] 3

【出願形態】 FD

[FORM of APPLICATION] Electronic

【全頁数】 22

[NUMBER OF PAGES] 22

(21)【出願番号】

特願平5-301292

(21)[APPLICATION NUMBER]

Japanese Patent Application (1993-301292)

Heisei 5-301292



(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成5年(1993)11月5日

(1993.11.5)

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

[ID CODE]

000006747

000006747

【氏名又は名称】 株式会社リコー [NAME OR APPELLATION]

RICOH, K.K.

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

東京都大田区中馬込1丁目3番6

号

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

鈴木 康夫

Suzuki

Yasuo

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

東京都大田区中馬込1丁目3番6

号 株式会社リコー内

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

池浦 敏明 (外1名)

Ikeura Toshiaki

(one other)



(57)【要約】

(57)[ABSTRACT of the Disclosure]

【構成】

導電性支持体上に感光層を有す る電子写真感光体において、前 記感光層がX型無金属フタロシア ニン顔料と下記一般式(I)で表わ されるジスアゾ顔料を含有するこ とを特徴とする電子写真感光体。

[CONSTITUTION]

In the electrophotographic sensitive body which photosensitive layer on has electroconductive substrate, the disazo pigment by which said photosensitive layer is expressed with X type metal-less phthalocyanine pigment and the following general formula (I) is contained.

sensitive body electrophotographic The characterized by the above-mentioned.

【化1】

[FORMULA 1]

$$A-N=N-OOO-N=N-B$$
 (1)

(式中、A、Bは構造が異なるカプ ラー残基を表わす。)

(In the Formula, A and B express the coupler residue from which the structure differs.)

【効果】

域から近赤外域まで広域な波長 域にわたりパンクロかつ極めて高 感度なものであると同時に、連続 使用時の電位安定性も優れるも のである。

【特許請求の範囲】

[ADVANTAGE]

本発明の電子写真感光体は可視 From a visible region to a near-infrared region, through a wide area wavelength range, while the electrophotographic sensitive body of this panchromatic and invention high-sensitivity, the electric-potential stability at the time of a continuous duty is also excellent.

[CLAIMS]



【請求項1】

導電性支持体上に感光層を有す る電子写真感光体において、前 記感光層がX型無金属フタロシア ニン顔料と下記一般式(I)で表わ されるジスアゾ顔料を含有するこ とを特徴とする電子写真感光体。

[CLAIM 1]

A electrophotographic sensitive body, in which in the electrophotographic sensitive body which photosensitive on layer has electroconductive substrate, the disazo pigment by which said photosensitive layer is expressed with X type metal-less phthalocyanine pigment and the following general formula (I) is contained.

【化1】

[FORMULA 1]

$$A - N = N - O - N = N - B$$
 (1)

(式中、A、Bは構造が異なるカプ ラー残基を表わす。)

(In the Formula, A and B express the coupler residue from which the structure differs.)

【請求項2】

前記感光層が、電荷発生層と電 荷輸送層を有し、少なくとも前記 電荷発生層がX型無金属フタロシ アニン顔料と前記一般式(I)で表 わされるジスアゾ顔料を含有する 体。

[CLAIM 2]

The electrophotographic sensitive body of Claim 1 in which said photosensitive layer has a charge generating layer and an electric charge least the at and layer, carrying generating charge above-mentioned 請求項1記載の電子写真感光 contains the disazo pigment with which it is Χ type metal-less expressed with phthalocyanine pigment and said general formula (I).

【請求項3】

前記ジスアゾ顔料が下記式(II) で表わされる化合物である請求項 1または請求項2記載の電子写真 is

[CLAIM 3]

The electrophotographic sensitive body of Claim 1 or Claim 2 said whose disazo pigment with expressed compound the

JP7-128890-A



感光体。

following-formula (II).

【化2】

[FORMULA 2]

$$H_{\bullet}$$
 C $-H_{\bullet}$ OH O H_{\bullet} CONH $-O$ H_{\bullet} CONH $-O$ H_{\bullet} CONH $-O$ H_{\bullet} CONH $-O$ O

【発明の詳細な説明】

DESCRIPTION [DETAILED

the

[0001]

[0001]

INVENTION]

【産業上の利用分野】

本発明は電子写真感光体に関 し、さらに詳しくは可視域から近赤 外域まで広域な波長域にわたっ て極めて高感度であるパンクロマ チックな電子写真感光体に関す る。

[0002]

[INDUSTRIAL APPLICATION]

This invention relates to an electrophotographic sensitive body, in more detail, it is related with a panchromatic high-sensitivity very electrophotographic sensitive body over a wide area wavelength range from a visible region to a near-infrared region.

[0002]

【従来の技術】

従来、電子写真感光体用の光導 等の無機材料から用いられてきた a

[PRIOR ART]

Conventionally, it has been used from the 電性素材として、Se、CdS、ZnO inorganic material of Se, CdS, and ZnO etc. as material photoconductive raw が、光感度、熱安定性、毒性等の electrophotographic sensitive bodies.

問題をもつことから、近年では有 However, since it has problems, such as a



真感光体の開発が盛んに行なわ れており、電荷発生材料および電 荷輸送材料を含有する感光層を 有する電子写真感光体は、すで に実用化されるに到っている。一 方、電子写真感光体には、レーザ ープリンター、デジタル複写機等 の半導体レーザーを光源とする 電子写真装置の出現、さらに感 求され始めている。

機光導電性材料を用いた電子写 photosensitivity, heat stability, and a toxicity, in years, development of the recent electrophotographic sensitive body which used photoconductive material organic an performed briskly, the electrophotographic sensitive body which has the photosensitive layer which contains the charge generation material and charge-transport material already comes to be utilized.

On the other hand, an electrophotographic 光体の共通化といった観点から sensitive body is beginning to be required to 可視域から、近赤外域まで幅広 have the spectral sensitivity characteristic broad い分光感度特性を持つことが要 from the appearance of the electrophotographic apparatus which uses semiconductor laser, such as a laser printer and a digital copier, as a light source, and the visible region from a viewpoint further of combining light-sensitive body to a near-infrared region.

[0003]

従来、これら感光体に用いる電荷 発生材料として、異なるスペクトル 領域で分光感度特性を有する2 種類以上の顔料を用いることが提 案されている。例えば、特開昭63 -148264公報、特開平1-177 53号公報、特開平1-270060 号公報等が挙げられる。しかしな がら、2種類以上の顔料を電荷発 生材料として用いることにより、分 光感度域は広がるものの、感度が フラットなものでなかったり、感度 が局所的に著しく低下したり、逆 に顔料自身の特性が生かせない といった問題が生じるものであり、 十分なものではなかった。また、

[0003]

Using conventionally the 2 type or more types of pigment which has the spectral sensitivity characteristic by different spectral region as a charge generation material used for these light-sensitive bodys is proposed.

For example, Unexamined-Japanese-Patent No. 63-148264, Unexamined-Japanese-Patent No. 1-17753,1-270060 grade are mentioned.

However, sensitivity was not flat although the spectral-sensitivity region spread by using a 2 type or more types of pigment as a charge generation material.

Sensitivity falls remarkably locally and the problem that own characteristics of a pigment cannot be employed efficiently conversely arises.



感度的にも十分なものとは言えな It was not enough. V)

Moreover, it cannot be said to be thing sufficient in sensitivity.

[0004]

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、前記従来の問 題点を解決するものである。した conventional problem. から近赤外域まで幅広くフラットな 分光感度を有し、かつ極めて高 感度である電子写真感光体を提 供することにある。

[PROBLEM to be solved by the Invention]

Objective of the invention solves

がって、本発明の目的は、可視域 Therefore, objective of the invention has a broad flat spectral sensitivity from a visible region to a near-infrared region, and it is in providing high-sensitivity а very electrophotographic sensitive body.

[0005]

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明によれば、導電性支持体 上に感光層を有する電子写真感 型無金属フタロシアニン顔料と下 記一般式(I)で表わされるジスア ゾ顔料を含有することを特徴とす る電子写真感光体が提供される。

[MEANS to solve the Problem]

In the electrophotographic sensitive body which has а photosensitive layer 光体において、前記感光層がX electroconductive substrate according to this invention, said photosensitive layer contains the disazo pigment expressed with X type metal-less phthalocyanine pigment and the following general formula (I).

> It provides the electrophotographic sensitive body characterized by the above-mentioned.

【化1】

[FORMULA 1]

$$A-N=N-O O N=N-B$$
 (I



ラー残基を表わす。)

また、本発明によれば、前記感光 層が、電荷発生層と電荷輸送層 を有し、少なくとも前記電荷発生 層がX型無金属フタロシアニン顔 料と前記一般式(I)で表わされる ジスアゾ顔料を含有する上記電 子写真感光体が提供される。更 に、本発明によれば、前記ジスア ゾ顔料が下記式(II)で表わされる 化合物である上記電子写真感光 体が提供される。

(式中、A、Bは構造が異なるカプ (In the Formula, A and B express the coupler residue from which the structure differs.)

> Moreover, according to this invention, said photosensitive layer has a charge generating layer and an electric charge carrying layer, it provides the above-mentioned electrophotographic sensitive body to which at least the above-mentioned charge generating layer contains the disazo pigment with which it expressed with Χ type metal-less phthalocyanine pigment and said general formula (I).

> Furthermore, according to this invention, it provides the above-mentioned electrophotographic sensitive body said whose disazo pigment is the compound expressed with following-formula (II).

【化2】

[FORMULA 2]

[0006]

本発明に使用されるX型無金属フ タロシアニンはUSP3357989、 USP3594163等に記載されて USP3594163 grade.

[0006]

X type metal-less phthalocyanine used for this invention is indicated by USP3357989 and

いるものであり、α型無金属フタロ It can obtain by carrying out milling processing シアニンをミリング処理することに of the (alpha) type metal-less phthalocyanine.



よって得ることができる。

[0007]

本発明の電子写真感光体の感光 The る。

[0007]

photosensitive layer the 層にはさらに下記一般式(I)で示 electrophotographic sensitive body of this されるジスアゾ顔料が含有され invention contains the disazo pigment further shown by the following general formula (I).

【化1】

[FORMULA 1]



ラー残基を表わす。)

(式中、A、Bは構造が異なるカプ (In the Formula, A and B express the coupler residue from which the structure differs.)

[8000]

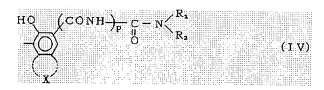
一般式(I)中、カプラーAおよびB The の好ましい例として、下記一般式 following-general-formula が挙げられる。

[8000]

coupler residue shown by (IV) (IV) \sim (IX) で示すカプラー残基 mentioned as a desirable example of Couplers A and B among general formula (I).

【化4】

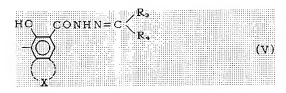
[FORMULA 4]



【化5】

[FORMULA 5]





【化6】

[FORMULA 6]



【化7】

[FORMULA 7]

【化8】

[FORMULA 8]



【化9】

[FORMULA 9]



[0009]

するに必要な残基を表わす。一 価の複素環基を表わす。

[0010]

有してもよいアルキル基、アリー

[0009]

-般式(IV)および(V)中、Xはベ X expresses a residue required to form a ンゼン環と縮合して置換基を有し hydrocarbon ring or heterocyclic groups, such てもよいナフタレン環、アントラセ as the naphthalene ring which may condense ン環、カルバゾール環、ベンズカ with a benzene ring and may have a ルバゾール環、ジベンゾフラン substituent, an anthracene ring, a carbazole 環、ジベンゾチオフェン環等の炭 ring, a benz carbazole ring, a dibenzofuran ring, 化水素環または複素環基を形成 and a dibenzo thiophene ring, among general-formula (IV) and (V).

般式(VIII)中、Yは置換基を有し Y expresses the included endocyclic bivalent てもよい2価の芳香族炭化水素基 heterocyclic group for the bivalent aromatic ないしは窒素原子を環内の含む2 hydrocarbon group or bivalent nitrogen atom which may have a substituent among a general formula (VIII).

[0010]

一般式(IV)および(V)中、R₁、R R₁,R₂,R₃,R₄ expresses the alkyl group which 2、R3、R4 は水素原子、置換基を may have a hydrogen atom and a substituent, an aryl group, an aralkyl group, or a heterocyclic ル基、アラルキル基または複素環 group among general-formula (IV) and (V), both 基を表わし、R₁とR₂、R₃とR₄は共 R₁, R₂ and R₃, and R₄ may form the cyclic に窒素原子を結合して窒素原子 amino group which connects a nitrogen atom を環内に含む環状アミノ基を形成 and contains a nitrogen atom endocyclic.

してもよい。一般式(VI)中、R5 は R5 expresses the alkyl group which may have a 水素原子、置換基を有してもよい hydrogen atom and a substituent, an aryl group,



キル基または複素環基を表わす。 a general formula (VI).

アルキル基、アリール基、アラル an aralkyl group, or a heterocyclic group among

[0011]

は複素環基を表わす。一般式(V formula (VII) (VIII). 複素環基を表わす。一般式(IV) a general formula (VI) (VII). 中、pは0または1を表わす。

[0012]

基、アラルキル基としてはベンジ carbazolyl, む環状アミノ基としてはピロール、 ンドール、インドリル、カルバゾー pyrazole, a pyrazoline, ラゾリン、オキサジン、フェノキサ ジンなどが挙げられる。

[0013]

[0011]

一般式(VII)、(VIII)中、R6、R7 R6 and R7 express the alkyl group which may は置換基を有してもよいアルキル have a substituent, an aryl group, an aralkyl 基、アリール基、アラルキル基また group, or a heterocyclic group into a general

I)、(VII)中、Ar₁、Ar₂ は置換基 Ar₁ and Ar₂ express the aryl group which may を有してもよいアリール基、または have a substituent, or a heterocyclic group into

> P expresses 0 or 1 among a general formula (IV).

[0012]

前記表現のアルキル基としてはメ As an alkyl group of said expression, groups, チル、エチル、プロピルなどの such as a pyridyl, thienyl, a thiazolyl, a benzo imidazolyl, and ル、フェネチルなどの基、アリール benzothiazolyl, are mentioned as groups, such 基としてはフェニル、ナフチル、ア as a phenyl, a naphthyl, and an anthryl, and a ンスリルなどの基、複素環基として heterocyclic group as groups, such as a benzyl はピリジル、チエニル、チアゾリ and a phenethyl, and an aryl group as groups, ル、カルバゾリル、ベンゾイミダゾ such as a methyl, an ethyl, and a propyl, and an リル、ベンゾチアゾリルなどの基が aralkyl group, as a cyclic amino group which 挙げられ、窒素原子を環内に含 contains a nitrogen atom endocyclic, a pyrrole, a pyrroline, the pyrrolidine, pyrrolidone, the ピロリン、ピロリジン、ピロリドン、イ indole, an indolyl, carbazole, an imidazole, a the oxazin, ル、イミダゾール、ピラゾール、ピ phenoxazine, etc. are mentioned.

[0013]

また、置換基としては、メチル、エ Moreover, as a substituent, halomethyl groups, チル、プロピル、、ブチルなどのア such as the dialkylamino groups, such as ルキル基、メトキシ、エトキシ、プロ halogen atoms, such as alkoxy groups, such as



ロメチルなどのハロメチル基など are mentioned. が挙げられる。

ポキシなどのアルコキシ基、フッ alkyl groups, such as a methyl, an ethyl, a 素原子、塩素原子、臭素原子な propyl, and butyl, a methoxy, an ethoxy, and どのハロゲン原子、ジメチルアミ propoxy, a fluorine atom, a chlorine atom, and a ノ、ジエチルアミノなどのジアルキ bromine atom, a dimethylamino, and a ルアミノ基、フェニルカルバモイル diethylamino, a phenyl carbamoyl group, a nitro 基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオ group, a cyano group, and a trifluoromethyl, etc.

[0014]

定されるものではない。

【表1-(1)】

[0014]

以下に一般式(I)で表わされるジ The example of a disazo pigment expressed スアゾ顔料の具体例を示すが、本 with general formula (I) below is shown. 発明のジスアゾ顔料はこれらに限 However, the disazo pigment of this invention is not limited to these.

[Table 1-(1)]

【表1-(2)】

[table 1-(2)]



【表1-(3)】

[table 1-(3)]





【表1-(4)】

[table 1-(4)]



【表1-(5)】

[table 1-(5)]



【表1-(6)】

[table 1-(6)]



【表1-(7)】

[table 1-(7)]



【表1-(8)】

[table 1-(8)]



【表1-(9)】

[table 1-(9)]



【表1-(10)】

[table 1-(10)]



【表1-(11)】

[table 1-(11)]



[0015]

一般式(1)で示すジスアゾ顔料 ーとを2段階に順次反応させる or B react to a 2-step in order. か、あるいは最初のAまたはBとの 後、さらに残りのカプラーを反応さ coupler further react. ングしやすいエネルギーレベルを 有し相互作用しやすいこと等が挙 げられる。

[0016]

明する。図1は本発明の電子写真 drawing. あり、導電性支持体11上にX型 無金属フタロシアニン顔料と本発 明に係わる一般式(I)で表わされ The composition 層15を積層した構成をとってい る。図2は本発明の別の構成例を 体11と感光層15の間に中間層1 3が設けられている。図3、図4は

[0015]

The disazo pigment shown by General formula は、相当するジアゾニウム塩化合 (1) makes the diazonium-salts compound to 物とAまたはBに相当するカプラ correspond and the coupler corresponded to A

Or after isolating the diazonium-salts compound カップリング反応によって得られる obtained by a coupling reaction with the first A ジアゾニウム塩化合物を単離した or B, it can obtain by making the remaining

せることによって得ることが出来 The fact of a dispersibility often tending to る。これらジスアゾ顔料が本発明 interact both of pigments, having and being の特定のX型無金属フタロシアニ easy to interact the energy level which is easy ン顔料と良好な組み合わせを示 to match in energy level, etc. is cited as a す理由としては、両方の顔料とも reason these disazoes pigment shows specific 分散性がよく相互作用しやすいこ X type metal-less phthalocyanine pigment of と、エネルギーレベル的にマッチ this invention, and a favorable combination.

[0016]

以下、本発明を図面に沿って説 Hereafter, this invention is demonstrated along

感光体の構成例を示す断面図で FIG. 1 is sectional drawing which shows the composition example of the electrophotographic sensitive body of this invention.

laminated the which るジスアゾ化合物を含有する感光 photosensitive layer 15 which contains the expressed the compound disazo electroconductive substrate 11 with general 示す断面図であり、導電性支持 formula (I) concerning X type metal-less phthalocyanine pigment and this invention is taken.

本発明の別の構成例を示す断面 FIG. 2 is sectional drawing which shows another 図であり、感光層15が本発明に composition example of this invention.

係わるX型無金属フタロシアニン The interface layer 13 is formed between the



顔料を含有する電荷発生層17 と、本発明に係わるジスアゾ顔料 を含有する電荷輸送層19の積層 で構成されている。図5は、本発 明のさらに別の構成例を示す断 面図であり、感光層15の上に保 護層21を設けたものである。

11 the substrate and electroconductive photosensitive layer 15.

FIG. 3, FIG. 4 is sectional drawing which shows another composition example of this invention. The charge generating layer 17 which contains

X type metal-less phthalocyanine pigment concerning this invention, and the electric charge carrying layer 19 which contains the disazo pigment concerning this invention are laminated, and the photosensitive layer 15 is comprised.

FIG. 5 is sectional drawing which shows further another composition example of this invention. The protective layer 21 was formed on the photosensitive layer 15.

[0017]

抵抗10¹⁰ Q·cm以下の導電性を 示すもの、例えば、アルミニウム、 ニッケル、クロム、ニクロム、銅、 金、銀、白金などの金属、酸化ス ズ、酸化インジウムなどの金属酸 化物を、蒸着またはスパッタリング により、フィルム状もしくは円筒状 のプラスチック、紙に被覆したも の、あるいは、アルミニウム、アル ミニウム合金、ニッケル、ステンレ スなどの板およびそれらを、押し 出し、引き抜きなどの工法で素管 化後、切削、超仕上げ、研摩など の表面処理した管などを使用する ことができる。また、特開昭52-3 6016号公報に開示されたエンド レスニッケルベルド、エンドレスス テンレスベルトも導電性支持体11 stainless steel

[0017]

導電性支持体11としては、体積 As an electroconductive substrate 11, what shows electroconductivity of volume resistivity 1010 (OMEGA) * cm or less, for example, thing which coated metallic oxides, such as metals, such as aluminium, nickel, chrome, a nichrome, copper, gold, silver, and platinum, a stannic oxide, and indium oxide, with vapor deposition or a sputtering on the plastics of the form of a film and a cylindrical shape and paper, can be used.

> Or boards, such as aluminium, aluminum alloy, nickel, and stainless steel, and the pipe which surface-treated by grinding, cutting, super finishing them after pipe-izing them by construction methods, such as extrusion and drawing out, can be used.

> Moreover, the endless nickel beld, and endless the belt disclosed



として用いることができる。

Unexamined-Japanese-Patent No. 52-36016 can also be used as an electroconductive substrate 11.

[0018]

粉体を適当な結着樹脂に分散し て塗工したものも、本発明の導電 性支持体11として用いることがで きる。この導電性粉体としては、カ ーボンブラック、アセチレンブラッ ク、またアルミニウム、ニッケル、 鉄、ニクロム、銅、亜鉛、銀などの 金属粉、あるいは導電性酸化ス ズ、ITOなどの金属酸化物粉体 などがあげられる。また、同時に 用いられる結着樹脂には、ポリス チレン、スチレンーアクリロニトリル 共重合体、スチレンーブタジエン 共重合体、スチレン - 無水マレイ ン酸共重合体、ポリエステル、ポリ 塩化ビニル、塩化ビニル、塩化ビ ニルー酢酸ビニル共重合体、ポリ 酢酸ビニル、ポリ塩化ビニリデン、 ポリアリレート樹脂、フェノキシ樹 脂、ポリカーボネート、酢酸セルロ ース樹脂、エチルセルロース樹 脂、ポリビニルブチラール、ポリビ ニルホルマール、ポリビニルトル エン、ポリーNービニルカルバゾ ール、アクリル樹脂、シリコーン樹 脂、エポキシ樹脂、メラミン樹脂、 ウレタン樹脂、フェノール樹脂、ア ルキッド樹脂などの熱可塑性、熱 硬化性樹脂または光硬化性樹脂

[0018]

この他、上記支持体上に導電性 In addition, that which distributed and coated 粉体を適当な結着樹脂に分散し the electroconductive fine particle on the て塗工したものも、本発明の導電 above-mentioned substrate at suitable binder 性支持体11として用いることがで resin can also be used as an electroconductive きる。この導電性粉体としては、カ substrate 11 of this invention.

As this electroconductive fine particle, it mentions metal powders, such as a carbon black, acetylene black, or aluminium, nickel, iron, a nichrome, copper, zinc, silver, or an electroconductive stannic-oxide and ITO etc. metallic-oxide fine particle.

To the binder resin used simultaneously, moreover, a polystyrene, a styrene acrylonitrile copolymer, a styrene-butadiene copolymer, a styrene maleic anhydride copolymer, polyester, PVC. а vinvl chloride, chloride-vinylacetate copolymer, a polyvinyl acetate, polyvinylidene chloride, the polyallylate resin, a phenoxy resin, a polycarbonate, an acetic-acid cellulosic resin, the ethyl-cellulose resin, polyvinyl butyral, polyvinyl formal, polyvinyl toluene, poly- N- vinylcarbazole, an acrylic resin, a silicone resin, an epoxy resin, a melamine resin, it mentions thermoplastic, such as a urethane resin, a phenol resin, and an alkyd resin, a thermosetting resin, or a photoresist.

ウレタン樹脂、フェノール樹脂、ア Such an electroconductive layer can be ルキッド樹脂などの熱可塑性、熱 prepared by distributing and applying such 硬化性樹脂または光硬化性樹脂 electroconductive fine particles and binder resin があげられる。このような導電性層 to suitable solvent (for example, THF, MDC,



は、これらの導電性粉体と結着樹 MEK, toluene, etc.). 脂を適当な溶剤、例えば、THF、 MDC、MEK、トルエンなどに分 散して塗布することにより設けるこ とができる。

[0019]

さらに、適当な円筒基体上にポリ 塩化ビニル、ポリプロピレン、ポリ ビニリデン、ポリエチレン、塩化ゴ ム、テフロンなどの素材に前記導 電性粉体を含有させた熱収縮チ ューブによって導電性層を設けて 式(I)で表わされるジスアゾ顔料 のみから形成されていても、ある 料と前記一般式(I)で表わされる ジスアゾ顔料が結着樹脂中に分 散されて形成されていても良い。 したがって、電荷発生層17はこれ ル、アトライター、サンドミル、超音 波などを用いて分散し、これを導 電性支持体11あるいは中間層1 3上に途布し、乾燥することにより 形成される。X型無金属フタロシ アニアンと前記一般式(1)で表わ されるジスアゾ顔料の含有比は2: 1~1:10であることが好ましい。 2:1よりX型無金属フタロシアニア it is desirable that it is 2:1-1:10. ンが多いと可視域感度が不足し、

[0019]

Furthermore, what provides electroconductive layer by the heat contraction エステル、ポリスチレン、ポリ塩化 tube which made raw materials, such as a PVC, a polypropylene, polyester, a polystyrene, polyvinylidene chloride, polyethylene, chlorinated rubber, and Teflon, contain said electroconductive fine particle can be used なるものも、本発明の導電性支持 favorable as an electroconductive substrate 11 体11として良好に用いることがで of this invention on a suitable cylindrical base. きる。電荷発生層17は、X型無金 Even if the charge generating layer 17 is formed

属フタロシアニン顔料と前記一般 only from the disazo pigment with which it is expressed with X type metal-less phthalocyanine pigment and said general いはX型無金属フタロシアニン顔 formula (I), or the disazo pigment with which it is expressed with Χ type phthalocyanine pigment and said general formula (I) may be distributed and formed into binder resin.

ら成分を適当な溶剤中にボールミ Therefore, a charge generating layer 17 uses a ball mill, an attritor, a sand mill, a ultrasonic wave, etc. into the suitable solvent, and distributes these components, this is applied on the electroconductive substrate 11 or an interface layer 13, and it forms by drying.

> As for the containing ratio of a disazo pigment expressed with Х type metal-less phthalocyaniane and said General formula (1),

> If there are more X type metal-less



1:10よりジスアブ顔料が多いと近 phthalocyanianes than る。

2:1, /visible-region 赤外域感度が低下するようにな sensitivity runs short, if there are more disazo pigments than 1:10, near-infrared region sensitivity will come to fall.

[0020]

タン、エポキシ樹脂、ポリケトン、 ポリカーボネート、シリコン樹脂、 ル、ポリビニルホルマール、ポリビ ニルケトン、ポリスチレン、ポリスル ホン、ポリーNービニルカルバゾ ール、ポリアクリルアミド、ポリビニ ニル共重合体、ポリ酢酸ビニル、 ポリフェニレンオキシド、ポリアミ pyrrolidone etc. あげられる。結着樹脂の量は、電 weight-parts is suitable. 00重量部が適当である。また、電 preferably it is 0.1 to 2 micrometer. 荷発生層の膜厚は0.01~5μ m、好ましくは $0.1\sim 2\mu m$ であ る。

[0020]

電荷発生層17に用いられる結着 As binder resin used for a charge generating 樹脂としては、ポリアミド、ポリウレ layer 17, they are polyamide, a polyurethane, an epoxy resin, a poly ketone, a polycarbonate, a silicone resin, an acrylic resin, polyvinyl アクリル樹脂、ポリビニルブチラー butyral, polyvinyl formal, a polyvinyl ketone, a polysulfone, -yloq polystyrene, а vinylcarbazole, a polyacrylamide, a polyvinyl benzal, polyester, a phenoxy resin, a vinyl chloride-vinylacetate copolymer, a polyvinyl ルベンザール、ポリエステル、フェ acetate, a polyphenylene oxide, polyamide, a ノキシ樹脂、塩化ビニルー酢酸ビ polyvinyl pyridine, a cellulose resin, casein, and the polyvinyl alcohol, it mentions polyvinyl

ド、ポリビニルピリジン、セルロース The amount of binder resin is 0 to 500 系樹脂、カゼイン、ポリビニルアル weight-parts to 100 weight-parts of charge コール、ポリビニルピロリドン等が generating substances, preferably 10 to 300

荷発生物質100重量部に対し0 Moreover, the film thickness of a charge \sim 500重量部、好ましくは $10\sim$ 3 generating layer are 0.01 to 5 micrometer,

[0021]

エチルケトン、シクロヘキサノン、 チルセルソルブ、酢酸エチル、酢 a

[0021]

ここで用いられる溶剤としては、イ As solvent used here, it mentions the ソプロパノール、アセトン、メチル isopropanol, acetone, methyl ethyl ketone, cyclohexanone, tetrahydrofuran, a dioxane, an テトラヒドロフラン、ジオキサン、エ ethyl Cellosolve, ethyl acetate, methyl acetate, dichloroethane, dichloromethane,



エタン、モノクロロベンゼン、シクロ ヘキサン、トルエン、キシレン、リグ ロイン等があげられる。塗布液の **塗工法としては、浸漬塗工法、ス** プレーコート、ビートコート、ノズル コート、スピナーコート、リングコー ト等の方法を用いることができる。 なお、電荷発生層塗布液として は、X型無金属フタロシアニン顔 料および前記一般式(I)で表わさ れるジスアゾ顔料を別々に分散処 理し、塗工液を作成した後に混合 し、これを電荷発生層塗布液とし てもよいが、これら2種の顔料を同 時に粉砕あるいは混合、ミリング 処理を行なって作成したものを電 荷発生層塗布液としたほうが、作 成した感光体はより高感度なもの が得られるようになる。この理由に ついては明らかではないが、粉砕 あるいは混合、ミリング処理を行な うことにより、顔料間での相互作用 が生じやすくなり、電荷発生効率 するものと考えられる。

[0022]

電荷輸送層19は、電荷輸送物質 および結着樹脂を適当な溶剤に 溶解ないし分散し、これを電荷発 生層上に塗布、乾燥することによ り形成できる。また、必要により可 塑剤、レベリング剤、酸化防止剤 等を添加することもできる。

酸メチル、ジクロロメタン、ジクロロ monochlorobenzene, a cyclohexane, toluene, a エタン、モノクロロベンゼン、シクロ xylene, ligroin, etc.

As a method of coating an applied liquid, the procedure of the immersion coating method, the spray coat, a beat coat, a nozzle coat, a spinner coat, a ring coat, etc. can be used.

In addition, as a charge-generating-layer applied liquid, the dispersion process of the disazo pigment with which it is expressed with X type metal-less phthalocyanine pigment and said general formula (I) is carried out separately, it mixes, after making a coating liquid, it is good also considering this as a charge-generating-layer applied liquid.

However, way which made what performed pulverization or mixing, and milling processing and made these two sorts of pigments simultaneously the charge-generating-layer applied liquid.

However, what has the made higher-sensitivity light-sensitive body comes to be obtained.

About this reason, it is not clear.

うことにより、顔料間での相互作用 However, it becomes easy to produce the が生じやすくなり、電荷発生効率 interaction between pigments by performing か向上することにより感度が向上 pulverization or mixing, and milling processing. It is thought that sensitivity improves when the charge generation effectiveness improves.

[0022]

An electric charge carrying layer 19 melts or distributes a charge transporting substance and binder resin to the suitable solvent, it can form by applying this on a charge generating layer and drying.

Moreover, a plasticizer, a leveling agent, antioxidant, etc. can also be added if necessary.



[0023]

輸送物質としては、例えばクロル transporting substance. 3. 7ートリニトロジベンゾチオフェ mentioned, for example. ン-5,5-ジオキサイド、ベンゾ キノン誘導体等の電子受容性物 質が挙げられる。

[0024]

ルエチルグルタメートおよびその derivative(s), 体、スチルベン誘導体、 α ーフェ methane ニルスチルベン誘導体、ベンジジ derivative, ン誘導体、ジアリールメタン誘導 divinylbenzene

[0023]

電荷輸送物質には、正孔輸送物 There are a hole carrier substance and an 質と電子輸送物質とがある。電荷 electronic transport matter in a charge

アニル、ブロムアニル、テトラシア As a charge transporting substance, the ノエチレン、テトラシアノキノジメタ electron-accepting matter, such as a chloranil, a ン、2、4、7ートリニトロー9ーフル bromanil, a tetracyanoethylene, a tetra cyano オレノン、2, 4, 5, 7ーテトラニトロ quinodimethane, 2,4,7-trinitro -9- fluorenone, -9-フルオレノン、2, 4, 5, 7- 2,4,5,7-tetra nitro -9- fluorenone, a 2,4,5,7-tetra テトラニトロキサントン、2、4、8 - nitro xanthone, a 2,4,8-trinitro thioxanthone, トリニトロチオキサントン、2, 6, 8 2,6,8-trinitro -4H- indeno (1,2-b) thiophene- 4 ートリニトロー4Hーインデノ $\{1, 2$ -one, a 1,3,7-trinitro dibenzo thiophene -5,5dioxide, and a benzoquinone derivative, is

[0024]

正孔輸送物質としては、ポリーN As a hole carrier substance, poly- N-ービニルカルバゾールおよびそ vinylcarbazole and its derivative(s), a poly-の誘導体、ポリー y ーカルバブリ (gamma)- carbazolyl ethyl glutamate and its pyrene-formaldehyde а 誘導体、ピレンーホルムアルデヒ condensate and its derivative(s), a polyvinyl ド縮合物およびその誘導体、ポリ pyrene, a polyvinyl phenanthrene, polysilane, ビニルピレン、ポリビニルフェナン an oxazole derivative, an oxadiazole derivative, トレン、ポリシラン、オキサゾール an imidazole derivative, a monoallyl amine 誘導体、オキサジアゾール誘導 derivative, a diarylamine derivative, a triaryl 体、イミダゾール誘導体、モノアリ amine derivative, a stilbene derivative, a ールアミン誘導体、ジアリールアミ (alpha)-phenyl stilbene derivative, a benzidine ン誘導体、トリアリールアミン誘導 derivative, a diaryl methane derivative, a triaryl derivative, 9-styryl anthracene а pyrazoline derivative, derivative, hydrazone 体、トリアリールメタン誘導体、9- derivative, an indene derivative, a butadiene



スチリルアントラセン誘導体、ピラ derivative, a pyrene derivative, etc. 誘導体、ヒドラゾン誘導体、インデ レン誘導体等その他公知の材料 が挙げられる。これらの電荷輸送 物質は単独、または2種以上混合 して用いられる。

ゾリン誘導体、ジビニルベンゼン In addition, a well-known material is mentioned. These charge transporting substances are used ン誘導体、ブタジェン誘導体、ピ individually or in mixture of 2 or more types.

[0025]

結着樹脂としては、ポリスチレン、 体、スチレンーブタジエン共重合 copolymer, 体、スチレンー無水マレイン酸共 copolymer, 化ビニリデン、ポリアレート、フェノ セルロース樹脂、エチルセルロー 樹脂、エポキシ樹脂、メラミン樹 脂、ウレタン樹脂、フェノール樹 脂、アルキッド樹脂等の熱可塑性 または熱硬化性樹脂が挙げられ る。

[0026]

適当である。また、電荷輸送層の

[0025]

As binder resin, a polystyrene, a styrene スチレンーアクリロニトリル共重合 acrylonitrile copolymer, a styrene-butadiene a styrene maleic anhydride polyester, а PVC, 重合体、ポリエステル、ポリ塩化ビ chloride-vinylacetate copolymer, a polyvinyl ニル、塩化ビニルー酢酸ビニル共 acetate, polyvinylidene chloride, a Poria rate, a 重合体、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩 phenoxy resin, a polycarbonate, an acetic-acid cellulosic resin, the ethyl-cellulose resin, キシ樹脂、ポリカーボネート、酢酸 polyvinyl butyral, thermoplastic, such as polyvinyl formal, polyvinyl toluene, poly- N-ス樹脂、ポリビニルブチラール、ポ vinylcarbazole, an acrylic resin, a silicone resin, リビニルホルマール、ポリビニルト an epoxy resin, a melamine resin, a urethane ルエン、ポリーNービニルカルバ resin, a phenol resin, and an alkyd resin, or a ゾール、アクリル樹脂、シリコーン thermosetting resin is mentioned.

[0026]

電荷輸送物質の量は結着樹脂1 The amount of a charge transporting substance 00重量部に対し、20~300重量 is 20 to 300 weight-parts to 100 weight-parts of 部、好ましくは40~150重量部が binder resin, preferably 40 to 150 weight-parts is suitable.

膜厚は5~50 μ m程度とすること Moreover, as for the film thickness of an electric



タン、シクロヘキサノン、メチルエ monochlorobenzene, れる。

が好ましい。ここで用いられる溶 charge carrying layer, it is desirable to be 剤としては、テトラヒドロフラン、ジ referred to as about 5 to 50 micrometer.

オキサン、トルエン、ジクロロメタ As solvent used here, tetrahydrofuran, ン、モノクロロベンゼン、ジクロロエ dioxane, toluene, a dichloromethane, dichloroethane, チルケトン、アセトンなどが用いら cyclohexanone, methyl ethyl ketone, acetone, etc. are used.

[0027]

本発明において電荷輸送層19中 に可塑剤やレベリング剤を添加し てもよい。可塑剤としては、ジブチ ルフタレート、ジオクチルフタレー 用でき、その使用量は、結着樹脂 に対して0~30重量%程度が適 当である。レベリング剤としては、 ジメチルシリコーンオイル、メチル フェニルシリコーンオイルなどのシ リコーンオイル類や、側鎖にパー フルオロアルキル基を有するポリ マーあるいは、オリゴマーが使用 され、その使用量は結着樹脂に 対して、0~1重量%が適当であ る。

[0027]

It may add a plasticizer and a leveling agent in an electric charge carrying layer 19 in this invention.

As a plasticizer, what is used as a plasticizer of トなど一般の樹脂の可塑剤として common resin, such as a dibutyl phthalate and 使用されているものがそのまま使 a dioctylphthalate, can use it as it is, and about 0 to 30 weight% is suitable for the amount used to binder resin.

> As a leveling agent, silicone oils, such as a dimethyl silicone oil and a methylphenyl silicone oil, and the polymer which has a perfluoro-alkyl group in a side chain or an oligomer is used, 0 to 1 weight% is suitable for the amount used to binder resin.

[0028]

合について述べる。この場合も多 くは電荷発生物質と電荷輸送物 質よりなる機能分離型のものがあ げられる。即ち、電荷発生物質お よび電荷輸送物質にはX型無金 属フタロシアニン顔料及びジスア ゾ顔料を用いることができる。 単層

[0028]

次に感光層15が単層構成の場 Next, the case where a photosensitive layer 15 is single-layer composition is described.

> Also in this case, it mentions the functional part template which many become from a charge generating substance and a charge transporting substance.

> That is, X type metal-less phthalocyanine pigment and a disazo pigment can be used for a



電荷輸送物質および結着樹脂を 適当な溶剤に溶解ないし分散し、 これを塗布、乾燥することによって 形成できる。また、必要により、可 塑剤やレベリング剤、酸化防止剤 等を添加することもできる。

感光層は、電荷発生物質および charge generating substance and a charge transporting substance.

A single-layer photosensitive layer melts or distributes a charge generating substance, a charge transporting substance, and binder resin to the suitable solvent, it can form by applying this and drying.

Moreover, a plasticizer, a leveling agent, antioxidant, etc. can also be added if necessary.

[0029]

結着樹脂としては、先に電荷輸送 層19で挙げた結着樹脂をそのま ま用いるほかに、電荷発生層17 で挙げた結着樹脂を混合して用 いてもよい。ピリリウム系染料、ビ with the charge generating layer 17. スフェノール系、ポリカーボネート 輸送物質を添加した感光体も単 層感光体として用いることができ る。結着樹脂100重量部に対す る電荷発生物質の量は5~40重 量部が好ましく、電荷輸送物質の 量は50~150重量部が好まし い。単層感光層は、電荷発生物 質、電荷輸送物質、結着樹脂を テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジ クロロエタン、シクロヘキサン等の 溶媒を用いて分散機等で分散し た塗工液を、浸漬塗工法やスプレ ーコート、ビードコートなどで塗工 して形成できる。単層感光層の膜 厚は、5~50 μ m程度が適当で ある。

[0029]

It may mix and use the binder resin which the binder resin previously mentioned by the electric charge carrying layer 19 was used as it was as binder resin, and also was mentioned

The light-sensitive body which added the hole から形成される共晶錯体に正孔 carrier substance can also be used for the eutectic complex formed from the pyrylium bisphenol -based, stain, -based polycarbonate as a single-layer light-sensitive body.

The amount of the charge generating substance with respect to 100 weight-parts of binder resin has desirable 5 to 40 weight-parts, the amount of a charge transporting substance has desirable 50 to 150 weight-parts.

A single-layer photosensitive layer can coat and form the coating liquid which distributed a charge generating substance, a charge transporting substance, and binder resin by the such using solvent, disperser etc. tetrahydrofuran, a dioxane, dichloroethane, and a cyclohexane, on the immersion coating method, the spray coat, a bead coat, etc.



thickness of a single-layer photosensitive layer.

[0030]

本発明においては、図2に示され るように、導電性支持体11と、感 光層15との間に中間層13を設け ることができる。中間層13は一般 には樹脂を主成分とするが、これ らの樹脂はその上に感光層を溶 剤で塗布することを考えると、一 般の有機溶剤に対して耐溶剤性 の高い樹脂であることが望まし い。このような樹脂としては、ポリビ ニルアルコール、カゼイン、ポリア クリル酸ナトリウム等の水溶性樹 脂、共重合ナイロン、メトキシメチ ル化ナイロン等のアルコール可溶 性樹脂、ポリウレタン、メラミン樹 脂、フェノール樹脂、アルキッドー メラミン樹脂、エポキシ樹脂等、三 次元網目構造を形成する硬化型 樹脂等が挙げられる。また、中間 層13にはモアレ防止、残留電位 の低減等のために酸化チタン、シ リカ、アルミナ、酸化ジルコニウ ム、酸化スズ、酸化シンジウム等 末顔料を加えてもよい。

[0031]

これらの中間層13は前述の感光

[0030]

In this invention, as FIG. 2 shows, an interface layer 13 can be formed between 11 and electroconductive substrate а photosensitive layer 15.

Generally an interface layer 13 has the resin as a main component.

However, considering applying a photosensitive layer with the solvent on it, as for these resin, it is desirable that it is the resin with a high solvent resistance to the general organic solvent.

As such resin, the curable resin which forms three-dimensional network structure, such as alcohol soluble resin, such as water soluble resins, such as polyvinyl alcohol, casein, and a sodium polyacrylate, copolymerization nylon, and methoxymethylation nylon, a polyurethane, a melamine resin, a phenol resin, an alkyd-melamine resin, and an epoxy resin, is mentioned.

Moreover, it may add the fine-powder pigment of the metallic oxide which can illustrate by a titanium oxide, a silica, the alumina, the zirconium oxide, the stannic oxide, "syngium" で例示できる金属酸化物の微粉 oxide, etc. for moire prevention, reduction of a residual electric potential, etc. to an interface layer 13.

[0031]

These interface layers 13 can form using a 層の如く適当な溶媒、塗工法を用 suitable solvent and the coating method like the いて形成することができる。更に above-mentioned photosensitive layer.

本発明の中間層13として、シラン Furthermore, as an interface layer 13 of this カップリング剤、チタンカップリン invention, a silane coupling agent, a titanium



グ剤、クロムカップリング剤等を使用することもできる。この他、本発明の中間層13には、 Al_2O_3 を陽極酸化にて設けたものや、ポリパラキシリレン(パリレン)等の有機物や SiO_2 、 SnO_2 、 TiO_2 、ITO、 CeO_2 等の無機物を真空薄膜作成法にて設けたものも良好に使用できる。中間層13の膜厚は $O\sim5\mu$ mが適当である。

[0032]

保護層21は感光体の表面保護 の目的で設けられ、これに使用さ れる材料としてはABS樹脂、AC S樹脂、オレフィンービニルモノマ ー共重合体、塩素化ポリエーテ ル、アリル樹脂、フェノール樹脂、 ポリアセタール、ポリアミド、ポリア ミドイミド、ポリアクリレート、ポリアリ ルスルホン、ポリブチレン、ポリブ チレンテレフタレート、ポリカーボ ネート、ポリエーテルスルホン、ポ リエチレン、ポリエチレンテレフタ レート、ポリイミド、アクリル樹脂、 ポリメチルベンテン、ポリプロピレ ン、ポリフェニレンオキシド、ポリス ルホン、ポリスチレン、AS樹脂、 ブタジエンースチレン共重合体、 ポリウレタン、ポリ塩化ビニル、ポリ 塩化ビニリデン、エポキシ樹脂等 の樹脂が挙げられる。保護層には その他、耐摩耗性を向上する目 的でポリテトラフルオロエチレンの ような弗素樹脂、シリコーン樹脂、

グ剤、クロムカップリング剤等を使 coupling agent, a chrome coupling agent, etc. 用することもできる。この他、本発 can also be used.

In addition, what prepared inorganic substances, such as what prepared Al₂O₃ in the anodic oxidation, organic substances, such as a polyparaxylylene (parylene), and SiO₂,SnO₂,TiO₂,ITO,CeO₂, by the vacuum thin-film making method can be used for the interface layer 13 of this invention favorable.

0 to 5 micrometer is suitable for an interface layer's 13 film thickness.

[0032]

A protective layer 21 is formed for the objective of the surface protection of a light-sensitive body, as a material used for this, an ABS resin, the ACS resin, an olefin-vinyl monomer copolymer, a chlorinated polyether, an allylic resin, a phenol resin, a polyacetal, polyamide, a polyamidoimide, a polyacrylate, a polyallyl sulfone, a polybutylene, a polybutylene terephthalate, a polycarbonate, a polyether polyethylene sulfone, polyethylene, а terephthalate, a polyimide, an acrylic resin, polymethyl "benten", a polypropylene, polysulfone, polyphenylene oxide, а polystyrene, an AS resin, a Butadiene Styrene, a polyurethane, resin, such as a PVC, polyvinylidene chloride, and an epoxy resin, is mentioned.

To a protective layer, what, in addition to this, distributed inorganic materials, such as a titanium oxide, a tin oxide, and a potassium titanate, to a fluororesin like a polytetrafluoroethylene, silicone resins, and these resin in order to improve an antiwear



及びこれらの樹脂に酸化チタン、 quality can be added. 10 μ m程度が適当である。また、 て形成したa-C、a-SiCなど公 protective layer. 知の材料を保護層として用いるこ とができる。

酸化錫、チタン酸カリウム等の無 The applying method normal as a method of 機材料を分散したもの等を添加 forming a protective layer is adopted.

することができる。保護層の形成 In addition, about 0.1 to 10 micrometer is 法としては通常の塗布法が採用さ suitable for the thickness of a protective layer. れる。なお保護層の厚さは0.1~ Moreover, well-known material, such a-C.a-SiC formed by the vacuum thin-film 以上のほかに真空薄膜作成法に making method above else, can be used as a

[0033]

チラール、ポリビニルアルコール mentioned. く通常の塗布法が採用される。な mentioned above is adopted. 程度が適当である。

[0033]

本発明においては感光層と保護 In this invention, another interface layer (not 層との間に別の中間層(図示せ shown) can also be prepared between a ず)を設けることも可能である。前 photosensitive layer and a protective layer.

記別の中間層には一般結着樹脂 General binder resin is used as a main を主成分として用いる。これら樹 component to said another interface layer.

脂としてはポリアミド、アルコール As these resin, polyamide, an alcohol soluble 可溶性ナイロン樹脂、水溶性ビニ Nylon, a water-soluble vinyl butyral resin, ルブチラール樹脂、ポリビニルブ polyvinyl butyral, the polyvinyl alcohol, etc. are

などが挙げられる。前記別の中間 As said another interface layer's method of 層の形成法としては、前述のごと forming, the applying method normal as

お中間層の厚さは $0.05\sim2\,\mu\,\mathrm{m}$ In addition, the 0.05-2 micrometer level is suitable for an interface layer's thickness.

[0034]

[0034]

【実施例】

説明する。

[EXAMPLES]

以下、本発明を実施例を挙げて Hereafter, an Example is given and this invention is demonstrated.

[0035]

[0035]



実施例1

(vol比)の混合溶媒100重量部 に加熱溶解し、中間層用塗工液 を作成した。これを厚さ0.2mm のアルミ板(A1080;(住友軽金 属社製)上に塗布、100℃、20分 間乾燥して厚さ0.1μmの中間 層を作成した。次に、ブチラール 樹脂(XYHL;UCC社製)3重量 部をシクロヘキサノン150重量部 に溶解し、これに例示化合物(1) -24のジスアゾ顔料6重量部を 加え、ボールミルにより120時間 分散した。さらにシクロヘキサノン 300重量部を加え3時間分散を 行ない、ジスアゾ顔料を含有する 電荷発生層用塗工液(A液)を作 成した。さらにまた、ブチラール樹 脂(XYHL;UCC社製)3重量部 をシクロヘキサノン150重量部に 溶解し、これにX型無金属フタロ シアニン(8120B;大日本インキ 化学社製)6重量部を加え、ボー ルミルにより120時間分散した。さ らにシクロヘキサノン300重量部 を加え3時間分散を行ない、X型 無金属フタロシアニンを含有する 電荷発生層用塗工液(B液)を作 成した。以上のように作成したA 液とB液を等量、撹拌しながら混 合し、本発明の電荷発生層用塗 工液を作成した。こうして得られた

Example 1

アルコール可溶性ポリアミド (CM 3 weight-parts (CM-8000; Toray make) of -8000; 東レ社製) 3重量部をメ alcohol soluble polyamide, methanol / n-タノール / n - ブタノール = 8/2 butanol = 8/2 (vol ratio), it heat-dissolves to 100 (vol比) の混合溶媒100重量部 weight-parts of upper mixed solvents, the に加勢溶解し、中間層用途工液 coating liquid for interface layers was made.

It is the aluminum board (it applied on A1080; (Sumitomo light metal company make)) of thickness 0.2 mm about this.

At 100 degrees C, it dried in 20 minutes and the interface layer whose thickness is 0.1 micrometer was made.

Next, 3 weight-parts (product made from XYHL;UCC) of butyral resins are melted in 150 weight-parts of cyclohexanone, 6 weight-parts of disazo pigments of illustration compound (1)-24 were added to this, and the ball mill distributed for 120 hours.

300 weight-parts of cyclohexanone are further added, and distribution is performed for 3 hours, the coating liquid for charge generating layers (A liquid) which contains a disazo pigment was made.

3 weight-parts (product made from XYHL;UCC) of butyral resins are further melted in 150 weight-parts of cyclohexanone again, 6 weight-parts (8120B; Dainippon Ink & Chemicals make) of X type metal-less phthalocyanines were added to this, and the ball mill distributed for 120 hours.

300 weight-parts of cyclohexanone were further added, distribution was performed for 3 hours, and the coating liquid for charge generating layers (B liquid) which contains X type metal-less phthalocyanine was made.

電荷発生層用塗工液を、前記中 It mixes it being equivalence and stirring the A

JAL SING S



燥し、膜厚0. 25 μ mの電荷発生 層を形成した。次に、下記構造式 (X)の電荷輸送物質8重量部、ポ リカーボネート樹脂(Z-200;三 菱ガス化学社製)10重量部、シリ コンオイル(KF-50;信越化学 工業社製)0.002重量部をテトラ ヒドロフラン85重量部に溶解し、 電荷輸送層用塗工液を作成し た。こうして得られた電荷輸送層 用塗工液を前記電荷発生層上に 塗布し、130℃、20分間乾燥し て、 膜厚20 μ mの電荷輸送層を 形成し、実施例1の電子写真感光 体を得た。

間層上に塗布、130℃10分間乾 liquid and B liquid which were made as mentioned above, the coating liquid for charge generating layers of this invention was made. In this way, the obtained coating liquid for charge generating layers was applied on said interface layer, it dries for 10 minutes at 130 degrees C, the charge generating layer with a film thickness of 0.25 micrometer was formed. Next, 8 weight-parts of charge transporting substances of following Structural formula (X), (Z-200;weight-parts 10 Mitsubishi-Gas-Chemical company make) of polycarbonate resin, and 0.002 weight-parts (KF-50; Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) of silicone oil are melted in 85 weight-parts of tetrahydrofuran, the coating liquid for electric charge carrying layers was made.

> In this way, the obtained coating liquid for electric charge carrying layers is applied on said charge generating layer, 130 degrees C dries for 20 minutes, film thickness form the electric charge carrying layer which is 20 micrometer, the electrophotographic sensitive body of Example 1 was obtained.

【化10】

[FORMULA 10]



[0036] 実施例2および3 [0036]

Example 2 and 3



1と同様にして実施例2および3の 電子写真感光体を作成した。

実施例1において、ジスアゾ顔料 In Example 1, the electrophotographic sensitive として例示化合物(1)-29および body of Example 2 and 3 was made like (1)-30を用いた以外は実施例 Example 1 except having used illustration compound (1)-29 and (1)-30 as a disazo pigment.

[0037]

比較例1

実施例1において、電荷発生層を X型無金属フタロシアニンを含有 する塗工液のみにより形成した以 外は実施例1と同様にして比較例 1の電子写真感光体を作成した。

[0038]

比較例2

例示化合物(1)-24のジスアゾ 顔料を含有する塗工液のみにより 形成した以外は実施例1と同様に して比較例1の電子写真感光体 を作成した。

[0039]

比較例3および4

発生層を例示化合物(1)-29お よび(1)-30のジスアゾ顔料を含 有する途工液のみにより形成した 以外は実施例2および3と同様に して比較例3および4の電子写真 感光体を作成した。

[0040]

[0037]

Comparative Example 1

In Example 1, the electrophotographic sensitive body of Comparative Example 1 was made like Example 1 except having formed the charge generating layer only by the coating liquid which contains X type metal-less phthalocyanine.

[0038]

Comparative Example 2

実施例1において、電荷発生層を In Example 1, the electrophotographic sensitive body of Comparative Example 1 was made like Example 1 except having formed the charge generating layer only by the coating liquid which contains the disazo pigment of illustration compound (1)-24.

[0039]

Comparative Example 3 and 4

実施例2および3において、電荷 In Example 2 and 3, the electrophotographic sensitive body of Comparative Example 3 and 4 was made like Example 2 and 3 except having formed the charge generating layer only by the coating liquid which contains the disazo pigment of illustration compound (1)-29 and (1)-30.

[0040]

以上のようにして得られた電子写 Electrostatic characteristics were evaluated in 真感光体を、EPA-8100(川口 the dynamic mode for the electrophotographic



た。まず、感光体に-6kVのコロ electricity factory). ルターを用いて500nm、600n seconds at a light-sensitive body. が-400Vに光減衰するに必要 定した。評価結果を表2に示す。

電気製作所製)を用い、ダイナミッ sensitive body obtained as mentioned above クモードにて静電特性を評価し using EPA-8100 (made in the Kawaguchi

ナ放電を5秒間行い負帯電した First, a dark attenuation is carried out after 後、暗減衰させ、表面電位が-8 carrying out deed negative electrical charging of 00Vになったときにバンドパスフィ the corona discharge of 6kV of Hajime for 5

m、700nm、780nmにそれぞれ When surface potential is set to -800V, the light 分光した光を露光して、表面電位 which used the band pass filter and analyzed by spectroscopy to 500 nm,600 nm,700 nm,780 な露光量 $\mathrm{E}1/2(\mu\,\mathrm{J/cm}^2)$ を測 nm, respectively is exposed, surface potential E1/2(micronJ/cm²) measured the exposure required to carry out an optical attenuation to -400V.

An evaluation result is shown to Table 2.

[0041]

[0041]

【表2】

[TABLE 2]



	半 應光量 Ε1/2(μ J/c m²)				
	500nm	600nm	700nm	780nm	
実施例1	0.34	0, 25	0.31	0.29	
実施例 2	0.39	0. 29	0.35	0.33	
実施例3	0.41	0.30	0.37	0.34	
比較例1	2.56	0.56	0.52	0.46	
比較例 2	0. 27	0.19	0.77	*	
比較例3	0.30	0.21	0.88	*	
比較例4	0, 31	0. 22	0, 92	*	

Half-exposure amount

Example 1

Comparative Example 1

*光減衰せず

* Do not carrying out an optical attenuation.

[0042]

実施例4

板上に中間層を形成した。次に、 3.0重量部とX型無金属フタロシ

[0042]

Example 4

まず、実施例1と同様にしてアルミ First, the interface layer was formed on the aluminum board like Example 1.

ブチラール樹脂(XYHL; UCC Next, 3 weight-parts (product made from 社製)3重量部をシクロヘキサノン XYHL;UCC) of butyral resins are melted in 150 150重量部に溶解し、これに例示 weight-parts of cyclohexanone, 3.0 weight-parts 化合物 (1)-24のジスアゾ顔料 and 2.5 weight-parts of X type metal-less phthalocyanines were added for the illustration アニン2. 5重量部加え、ボールミ compound (1)-24 disazo pigment to this, and ルにより120時間分散した。 さらに the ball mill distributed for 120 hours.

シクロヘキサノン300重量部を加 300 weight-parts of cyclohexanone were further



層用塗工液を作成した。こうして 得られた電荷発生層用塗工液 を、前記中間層上に塗布、130℃ 10分間乾燥し、膜厚0.25 μ mの 電荷発生層を形成した。次に、下 記構造式(XI)の電荷輸送物質7 重量部、ポリカーボネート樹脂(Z -200;三菱ガス化学社製)10重 量部、シリコンオイル(KF-50; 信越化学工業社製)0.002重量 部をテトラヒドロフラン85重量部に 溶解し、電荷輸送層用塗工液を 作成した。こうして得られた電荷輸 送層用塗工液を前記電荷発生層 上に塗布し、130℃、20分間乾 燥して、膜厚20μmの電荷輸送 層を形成し、実施例4の電子写真 感光体を得た。

え3時間分散を行ない、電荷発生 added, distribution was performed for 3 hours, 層用塗工液を作成した。こうして and the coating liquid for charge generating layers was made.

In this way, the obtained coating liquid for charge generating layers was applied on said interface layer, it dries for 10 minutes at 130 degrees C, film thickness formed the charge generating layer which is 0.25 micrometer.

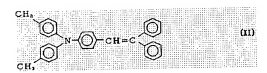
Next, 7 weight-parts of charge transporting substances of following Structural formula (XI), 10 weight-parts (Z-200;

Mitsubishi-Gas-Chemical company make) of polycarbonate resin, and 0.002 weight-parts (KF-50; Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) of silicone oil are melted in 85 weight-parts of tetrahydrofuran, the coating liquid for electric charge carrying layers was made.

In this way, the obtained coating liquid for electric charge carrying layers is applied on said charge generating layer, at 130 degrees C, it dries for 20 minutes, an electric charge carrying layer with a film thickness of 20 micrometer is formed, the electrophotographic sensitive body of Example 4 was obtained.

【化11】

[FORMULA 11]



[0043]

実施例5および6

[0043]

Example 5 and 6



4と同様にして実施例5および実 施例6の電子写真感光体を作成 した。

実施例4において、ジスアゾ顔料 In Example 4, the electrophotographic sensitive として例示化合物(1)-29および body of Example 5 and Example 6 was made (1)-30を用いた以外は実施例 like Example 4 except having used illustration compound (1)-29 and (1)-30 as a disazo pigment.

[0044]

実施例7

施例4と同様にして実施例7の電 子写真感光体を作成した。まず例 示化合物(1)-24のジスアゾ顔 料3.0重量部とX型無金属フタロ シアニン2. 5重量部をボールミル に入れ、4時間乾式ミリングを行な った。次に、ブチラール樹脂(XY HL;UCC社製)3重量部をシクロ ヘキサノン150重量部に溶解した 溶解液を加え、ボールミルにより7 2時間分散した。さらにシクロヘキ サノン300重量部を加え3時間分 散を行ない、電荷発生層用塗工 液を作成した。こうして得られた電 荷発生層用塗工液を、前記中間 層上に塗布、130℃10分間乾燥 し、膜厚0.25μmの電荷発生層 を形成した。

[0044]

Example 7

実施例4において、電荷発生層を In Example 4, the electrophotographic sensitive 次のようにして形成した以外は実 body of Example 7 was made like Example 4 except having formed the charge generating layer as follows.

pigments 3.0 weight-parts of disazo 2.5 and illustration compound (1)-24of Х type metal-less weight-parts phthalocyanines are first put into a ball mill, the dry-type milling was performed for 4 hours.

Next, the solution which melted 3 weight-parts (product made from XYHL;UCC) of butyral resins in 150 weight-parts of cyclohexanone was added, and the ball mill distributed for 72 hours.

300 weight-parts of cyclohexanone were further added, distribution was performed for 3 hours, and the coating liquid for charge generating layers was made.

In this way, the obtained coating liquid for charge generating layers is applied on said interface layer, and it dries for 10 minutes at 130 degrees C, film thickness formed the charge generating layer which is 0.25 micrometer.

[0045]

比較例5

[0045]

Comparative Example 5

実施例4において、例示化合物 In Example 4, illustration compound (1) The



に下記構造式(XII)に示す多環キ ノン顔料を用いた他は実施例4と 同様にして比較例5の電子写真 electrophotographic 感光体を作成した。

(1)-24のジスアブ顔料の代わり polycyclic quinone pigment shown in following Structural formula (XII) instead of the disazo pigment of -24 was used, and also the of sensitive body Comparative Example 5 was made like Example 4.

[0046]

比較例6、7および8

下記構造式(XIII)、(XIV)および (XV)に示すジスアゾ顔料を用い た他は実施例4と同様にして比較 体を作成した。

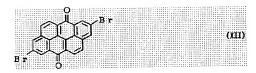
[0046]

Comparative example 6, 7 and 8

実施例4において、例示化合物 In Example 4, illustration compound (1) (1)-24のジスアブ顔料の代りに Following Structural formula (XIII) and (XIV) the disazo pigment shown to (XV) were used instead of the disazo pigment of -24, and also Comparative example 6, 7 例6、7および8の電子写真感光 electrophotographic sensitive body of 8 were made like Example 4.

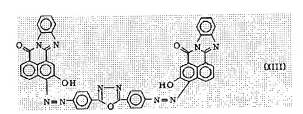
【化12】

[FORMULA 12]



【化13】

[FORMULA 13]





【化14】

[FORMULA 14]

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3} \longrightarrow C$$

【化15】

[FORMULA 15]

$$H_3$$
C-O-HNOC OH O HO CONH-O-CH,
$$(XV)$$

写真感光体について、実施例1と Comparative 同様にして静電特性を評価した。 結果を表3に示す。

以上のようにして得られた実施例 About the electrophotographic sensitive body of 4~7および比較例5~8の電子 Example 4-7 obtained as mentioned above and Example 5-8, electrostatic characteristics were evaluated like Example 1. A result is shown to Table 3.

【表3】

[TABLE 3]



	半 露光量 Ε1/2(μJ/cm³)					
	500nm	600nm	700nm	780nm		
実施例4	0.33	0, 24	0, 28	0.25		
実施例5	0.37	0. 28	0.32	0.29		
実施例6	0.39	0, 29	0.32	0.30		
実施例7	0.33	0.23	0. 28	0. 25		
比較例 5	0.40	0.58	0.55	0.50		
比較例 6	0.57	0.66	0.57	0.52		
比較例 7	0.67	0.55	0. 54	0.50		
比較例8	0.59	0.54	0.54	0.50		

Half-exposure amount

Example 4

Comparative Example 5

[0047]

実施例8,9および10

体を作成した。

[0048]

比較例9,10および11

[0047]

Example 8, 9 and 10

 ϕ 80mm のアルミニウムシリンダ On a (phi)80 mm aluminium cylinder, an 一上に、実施例4、5および6と同 interface layer, a charge generating layer, and 様にして中間層、電荷発生層、電 an electric charge carrying layer are formed in 荷輸送層を順次形成して、実施 order like Example 4, 5 and 6, the 例8、9および10の電子写真感光 electrophotographic sensitive body of Example 8, 9 and 10 was made.

[0048]

Comparative example 9, 10 and 11



例9、10および11の電子写真感 comparative 光体を作成した。

 $\phi 80 \mathrm{mm}$ のアルミニウムシリンダ On a (phi)80 mm aluminium cylinder, an 一上に、比較例5、6および7と同 interface layer, a charge generating layer, and 様にして中間層、電荷発生層、電 an electric charge carrying layer are formed in 荷輸送層を順次形成して、比較 order like Comparative example 5, 6 and 7, example 9. 10 electrophotographic sensitive body of 11 were made.

[0049]

び11の電子写真感光体を除電光 源として650nm以上の光をカット したハロゲンランプを装着したデ ジタル複写機(イマジオMF530; リコー製)に装着し、電子写真特 性を評価した。帯電電圧、レーザ ー光量(波長780nm)および除 電光量は、それぞれの電子写真 感光体を装着したときに帯電電位 (Vd)、露光後電位(Vl)、除電後 電位(Vr)がそれぞれ-850V、 -130V、-50V付近となるよう に調整した。このように調整したデ ジタル複写機を用い、初期の帯 電電位(Vd)、露光後電位(Vl)、 除電後電位 (Vr) および2,000 枚連続コピー後の帯電電位(V d)、露光後電位(VI)、除電後電 位(Vr)を測定した。結果を表4に 示す。

[0049]

以上のようにして得られた実施例 The digital copier (imagio MF 530; RICOH 8、9および10、比較例9、10およ make) equipped with the halogen lamp which cut light 650 nm or more by using as a static-removal light source Example 8, 9 and 10 obtained as mentioned above, Comparative example 9, 10, and the electrophotographic body of 11 is equipped, sensitive characteristics electrophotography were evaluated.

> it equipped with each When sensitive body, the electrophotographic electrical charging voltage, the laser quantities of light (wavelengh 780 nm), and the static-removal quantities of light were adjusted so that the electrical charging electric potential (Vd), the exposure afterpotential (VI), and the static-removal afterpotential (Vr) might serve as near -850V,-130V,-50V, respectively.

> Thus, the electrical charging electric potential (Vd) of an initial stage, the exposure (VI), the static-removal afterpotential afterpotential (Vr) and the electrical charging electric potential after a 2,000-sheet continuous copy (Vd), the exposure afterpotential (VI), and the static-removal afterpotential (Vr) were measured using the adjusted digital copier.

A result is shown to Table 4.



【表4】

[TABLE 4]

	初期		2000枚コピー後			
	Vd(-V)	¥1 (-¥)	Vr (-V)	Vd(- V)	V] (-V)	Vr (-V)
実施例8	850	130	5 0	830	125	45
実施例 9	850	130	5.5	835	125	4 5
実施例10	855	135	5 0	835	130	40
比較例9	8 5 5	135	5 0	8 2 5	170	6 5
比較例10	850	130	5 0	780	140	60
比較例11	845	135	45	785	140	5 0

After copying 2000 pages Initial;

Example 8

Comparative Example 9

[0050]

実施例11

金属フタロシアニン1重量部、例 made.

[0050]

Example 11

まず、実施例1と同様にして75 μ First, the interface layer (film thickness of 0.1 m厚のアルミ蒸着PET上にCM micrometer) who consists of CM-8000 on -8000からなる中間層(膜厚0. aluminum vapor deposition PET of 75 1 μ m)を作成した。次に、X型無 micrometer thickness like Example 1 was

示化合物(1)-24のジスアゾ顔 Next, 1 weight-part of X type metal-less 料1重量部とテトラヒドロフラン10 phthalocyanines, 1 weight-part of illustration 0重量部をサンドミルで2時間分 compound (1)-24 disazo pigments, and 100



部とポリカーボネート樹脂(Z-20 7 液を作成した。こうして得られた感 make) 布し、130℃15分間乾燥して膜 厚20 μ mの感光層を形成し、実 た。

散し、この分散液と前記構造式 weight-parts of tetrahydrofuran are distributed (X)に示す電荷輸送物質7重量 by the sand mill for 2 hours, this dispersion, and weight-parts of charge transporting 0:三菱瓦斯化学社製)10重量部 substances shown to said Structural formula (X) をテトラヒドロフラン100重量部に and the liquid which melted 10 weight-parts 溶解した液を混合し、感光層塗布 (Z-200: Mitsubishi Gas Chemical Co., Inc. of polycarbonate resin 100 光層塗布液を前記中間層上に塗 weight-parts of tetrahydrofuran are mixed, the photosensitive-layer applied liquid was made. In this way, the obtained photosensitive-layer 施例11の電子写真感光体を得 applied liquid is applied on said interface layer, it dries for 15 minutes at 130 degrees C, and a photosensitive layer with a film thickness of 20 micrometer is formed, the electrophotographic sensitive body of Example 11 was obtained.

[0051]

実施例12,13

実施例11におけるジスアゾ顔料 様にして実施例12、13の電子写 Example 真感光体を作成した。

[0052]

比較例12,13

実施例11におけるジスアゾ顔料 すジスアゾ顔料にかえた以外は、 実施例11と同様にして比較例1 した。

[0053]

このようにして得られた実施例11 Thus,

[0051]

Example 12, 13

The electrophotographic sensitive body of を例示化合物(1) -29、(1) -3 Example 12, 13 was made like Example 11 0にかえた以外は、実施例11と同 except having changed the disazo pigment in 11 to illustration compound (1)-29,(1)-30.

[0052]

Comparative example 12, 13

The Comparative Example 12,13 を前記構造式(XIII)、(XIV)に示 electrophotographic sensitive body was made like Example 11 except having changed the disazo pigment in Example 11 to said Structural 2、13の電子写真感光体を作成 formula (XIII) and the disazo pigment shown to (XIV).

[0053]

electrostatic characteristics were ~13、比較例12および13の電 evaluated like Example 1 except having made



を+7kVに、さらに評価する電位 potential をプラスにした以外は実施例1と corona-discharge 同様にして静電特性を評価した。 評価結果を表5に示す。

子写真感光体をコロナ放電電圧 plus obtained Example 11-13 and the electric evaluates а which further for the voltage body of sensitive electrophotographic Comparative Example 12 and 13 to +7kV. An evaluation result is shown to Table 5.

【表5】

[TABLE 5]

	半減露光量E 1 / 2 (µ J / c m²)				
	500nm	600 nm	700nm	780nm	
実施例11	0.36	0.34	0.34	0.30	
実施例12	0.42	0.38	0.39	0.35	
実施例13	0.43	0.39	0.39	0.36	
比較例12	0.71	0.63	0.60	0.60	
比較例13	0.85	0.85	0.62	0.60	

Reduction-by-half exposure

Example 11

Comparative Example 12

[0054]

[0054]

【発明の効果】

[ADVANTAGE of the Invention]

以上の結果から明らかなように、 As is evident from the above result, from a 本発明の電子写真感光体は可視 visible region to a near-infrared region, while 域から近赤外域まで広域な波長 the electrophotographic sensitive body of this

JP7-128890-A



域にわたりパンクロかつ極めて高 invention のである。

panchromatic and very is 感度なものであると同時に、連続 high-sensitivity, the electric-potential stability at 使用時の電位安定性も優れるも the time of a continuous duty is also excellent through a wide area wavelength range.

【図面の簡単な説明】

[BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS]

【図1】

[FIG. 1]

本発明の電子写真感光体の層構 成を例示する断面図である。

It is sectional drawing which illustrates the lamination of the electrophotographic sensitive body of this invention.

【図2】

[FIG. 2]

本発明の電子写真感光体の層構 成を例示する断面図である。

It is sectional drawing which illustrates the lamination of the electrophotographic sensitive body of this invention.

【図3】

[FIG. 3]

本発明の電子写真感光体の層構 成を例示する断面図である。

It is sectional drawing which illustrates the lamination of the electrophotographic sensitive body of this invention.

【図4】

[FIG. 4]

本発明の電子写真感光体の層構 成を例示する断面図である。

It is sectional drawing which illustrates the lamination of the electrophotographic sensitive body of this invention.

【図5】

[FIG. 5]

本発明の電子写真感光体の層構 成を例示する断面図である。

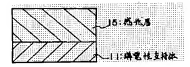
It is sectional drawing which illustrates the lamination of the electrophotographic sensitive body of this invention.

【図1】

[FIG. 1]

JP7-128890-A



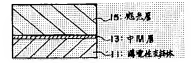


11: Electroconductive substrate

15: Photosensitive layer

【図2】

[FIG. 2]



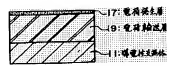
11: Electroconductive substrate

13: Interface layer

15: Photosensitive layer

【図3】

[FIG. 3]



11: Electroconductive substrate

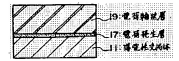
17: Charge generating layer

19: Electric charge carrying layer

【図4】

[FIG. 4]





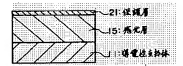
11: Electroconductive substrate

17: Charge generating layer

19: Electric charge carrying layer

【図5】

[FIG. 5]



11: Electroconductive substrate

15: Photosensitive layer

21: Protective layer

JP7-128890-A



DERWENT TERMS AND CONDITIONS

Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our home page:

"WWW.DERWENT.CO.UK" (English)
"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)